(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-34783

(43)公開日 平成8年(1996)2月6日

(51) Int.Cl.⁶ 識別記号 庁内整理番号 F I 技術表示箇所

C 0 7 D 451/04

A 6 1 K 31/47 A C J

AEN

C 0 7 D 451/12

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 10 頁)

(21)出願番号 特願平7-107489

(22)出願日 平成7年(1995)5月1日

(31)優先権主張番号 特願平6-104207 (32)優先日 平6 (1994) 5 月18日

(33)優先権主張国 日本(JP)

(71)出願人 000002819

大正製薬株式会社

東京都豊島区高田3丁目24番1号

(72) 発明者 大内 裕

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製

薬株式会社内

(72)発明者 鈴木 雅寿

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製

莱株式会社内

(72)発明者 浅沼 肇

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製

薬株式会社内

(74)代理人 弁理士 北川 富造

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アルキル置換キノリンカルボン酸誘導体

(57) 【要約】

【目的】新しいセロトニン4受容体刺激物及びその作用を有する化合物を有効成分として含む医薬を提供する。

【構成】

【化1】

(化1中、Rは、炭素数2~15までのアルキル、またはアラルキル基を示し、Xは、酸素原子またはイミノ基を表す。) で示されるアルキル置換キノリンカルボン酸 誘導体またはその医薬的に許容される塩および

【化2】

$$\bigcap_{N \to 0} \bigvee_{N \to (CH_2)_n} \bigvee_{N \to 0} \bigvee_{N \to$$

(化2中、mは、 $1\sim5$ の整数、nは1または2の整数を表し、Xは、酸素原子またはイミノ基を表す。)で示されるアルキル置換キノリンカルボン酸誘導体またはその医薬的に許容される塩。

【特許請求の範囲】 【請求項1】式 【化1】

(式中、Rは、炭素数2~15までのアルキル、または アラルキル基を示し、Xは、酸素原子またはイミノ基を 表す。)で示されるアルキル置換キノリンカルボン酸誘 導体またはその医薬的に許容される塩。

【請求項2】式

【化2】

$$\bigcap_{N \to 0} X^{N-(CH_2)_n} \bigcap_{m \to \infty} X^{N-(CH_2)_m} X^{N-(CH_2)_m} X^{N-(CH_2)_m} \bigcap_{m \to \infty} X^{N-(CH_2)_m} X^{N-(CH_2)_m} X^{N-(CH_2)_m} X^{N-(CH_2)_m} \bigcap_{m \to \infty} X^{N-(CH_2)_m} X^{N-(CH_2)_m} X^{N-(CH_2)_m} X^{N-(CH_2)_m} X^{N-(CH_2)_m} X^{N-(CH_2)_m}$$

(式中、mは、 $1\sim5$ の整数、nは1または2の整数を表し、Xは、酸素原子またはイミノ基を表す。)で示されるアルキル置換キノリンカルボン酸誘導体またはその医薬的に許容される塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はアルキル置換キノリンカルボン酸誘導体に関し、更に詳しくはセロトニン4受容体刺激物としての作用を有するアルキル置換キノリンカルボン酸誘導体またはその医薬的に許容される塩に関する。

[0002]

【従来の技術】セロトニンは生体内に広く存在する神経 伝達物質で極めて多彩な生理活性を有している。セロトニン受容体は、従来からのセロトニン1、セロトニン2 及びセロトニン3の3つのサブタイプに加えて、セロトニン4受容体の存在が1988年 Dumuis A らにより報告された(Molecular Pharmacology 第34巻、第880頁、1988年)。

【0003】セロトニン4受容体は、モルモット回腸、上行結腸の収縮、ラット食道の弛緩に関与していると考えられており、セロトニン4受容体刺激剤であるシサプライド、レンザプライド等は胃腸管の運動促進により慢性胃炎、糖尿病、胃切除等の術後に伴う胸やけ、食欲不振、上腹部痛、腹部膨満感等の消化器症状の改善、及び逆流性食道炎、偽性腸閉塞および便秘などの治療に有効であると考えられている(Alimentary Pharmacology and Therapeutics 第6巻、第273頁、1992年)。

【0004】セロトニン受容体の拮抗作用または刺激作用を有する複素環化合物としては特開平4-22698 0号公報にはセロトニン3受容体の拮抗作用を有するキノロン誘導体が開示されている。

【0005】他方、胃腸障害などの治療に有効な複素環化合物として、特開平3-197462号公報にはキナゾリンカルボン酸誘導体が開示されている。しかしながらこの複素環化合物はムスカリン受容体に対する親和性を有する化合物であり、セロトニン受容体に対する作用については不明である。

【0006】上記したごとく、特にセロトニン4受容体に対して優れた拮抗作用または刺激作用を有するキノリン誘導体については報告がなされていない。

[0007]

【発明の解決しようとする課題】本発明の目的は、新しいセロトニン4受容体刺激作用を有する化合物及びその薬学的用途を提供することである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、新しいセロトニン4受容体刺激作用を有する化合物を鋭意検討を重ねた結果、ある種のキノリン誘導体が強いセロトニン4受容体刺激作用を有することを見いだし、さらにその知見に基づいて本発明を完成した。

【0009】すなわち本発明は、式

[0010]

【化1】

【0011】(式中、Rは、炭素数2~15までのアルキル、またはアラルキル基を示し、Xは、酸素原子またはイミノ基を表す。)で示されるアルキル置換キノリンカルボン酸誘導体またはその医薬的に許容される塩および、式

[0012]

【化2】

$$\bigcup_{N=0}^{N-(CH_2)_n} \bigvee_{N=0}^{N-(CH_2)_n} \bigcup_{N=0}^{N-(CH_2)_n} \bigvee_{N=0}^{N-(CH_2)_n} \bigvee_{N=0}$$

【0013】(式中、mは、 $1\sim5$ の整数、nは1または2の整数を表し、Xは、酸素原子またはイミノ基を表す。)で示されるアルキル置換キノリンカルボン酸誘導体またはその医薬的に許容される塩である。

【0014】本発明の化合物の医薬的に許容される塩とは、例えば、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、

硝酸、リン酸等の鉱酸の塩;酢酸、シュウ酸、クエン酸、酒石酸、マレイン酸、コハク酸、フマル酸、ベンゼンスルホン酸、パラトルエンスルホン酸、メタンスルホン酸等の有機酸の塩などが挙げられる。

【0015】本発明の式(I)および(II)で表され

る化合物は、例えば次の製造スキームI、製造スキームIIによって製造することが出来る。

【0016】〔製造スキーム I〕

[0017]

【化3】

$$CO_2$$
Et CO_2 Et

る。) 〔製造スキーム I I]

$$(g) \longrightarrow (h) \xrightarrow{R-L'} R-L'$$

【0020】 (スキーム中、X, Rは前記と同意義であり、L' はハロゲン原子,トシレート,メシレートを表す。)

出発原料の化合物 (a) は、ジャーナル オブ ケミカル ソサイアティー (J. Chem. Soc. 、第3462頁、1960年)に記載されている方法により製造することが出来る。

【0021】化合物(a)から化合物(b)への還元的 閉環反応は通常のニトロ基の還元反応条件で良く、還元 と同時に閉環して化合物(b)を得ることが出来る。還 元反応条件は、例えば①適当な溶媒中、パラジウムー炭 素や白金を用いる接触還元、②適当な不活性溶媒中、鉄 や錫を用いる還元、硫化ナトリウムー塩化アンモニウム を用いる還元方法などがある。 【0022】①の還元反応として使える溶媒としては、例えば水、酢酸、アルコール類、ヘキサン等の炭化水素類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、N、Nージメチルホルムアミド等の非プロトン性極性溶媒類等、またはそれらの混合溶媒である。また、②の還元反応として使える溶媒としては、例えば水、酢酸、メタノール、エタノール、ジオキサン等、またはそれらの混合溶媒である。

【0023】反応温度は、通常-20℃~溶媒の沸点までである。反応時間は、通常30分~24時間が適当である。

【0024】化合物(b)から化合物(c)へのN-イソプロピル化は通常の酸アミド基のN-アルキル化条件でよく、適当な溶媒中、用いる塩基としては、例えばナ

トリウム、カリウムなどのアルカリ金属、水素化ナトリウムなどの水素化アルカリ、ナトリウムエトキシド、カリウムターシャリブトキシドなどのアルカリアルコキシド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの水酸化アルカリ、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの炭酸塩、トリエチルアミン、ピリジンなどのアミン類などである。

【0025】用いる溶媒としては、例えば水、メタノール、エタノール等のアルコール類、ジエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ヘキサン、ベンゼン等の炭化水素類、N,Nージメチルホルムアミド等の非プロトン性極性溶媒等、またはそれらの混合溶媒である。反応温度は、通常−20℃~溶媒の沸点までである。

【0026】反応時間は、通常30分~24時間が適当である。

【0027】イソプロピル基を導入するための反応性誘導体としては、例えばイソプロピルヨージドなどのハロゲン化イソプロピルなどである。

【0028】化合物(c)から化合物(d)への加水分解は通常の加水分解条件でよく、塩酸や酢酸などをもちいた酸性加水分解、水酸化ナトリウムなどを用いたアルカリ性加水分解などである。反応温度は、通常-20℃~溶媒の沸点までである。反応時間は、通常30分~24時間が適当である。

【0029】化合物(d)から化合物(g)へのエステル化またはアミド化は化合物(d)またはその反応性誘導体とトロピン(化合物 e)またはエンド-3-アミノ-8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタン(化合物 f)[ジャーナルオブ アメリカン ケミカルソサイアティー 第79巻、第4194頁、1957年]を反応させて化合物(g)を製造することが出来る。

【0030】このエステル化反応またはアミド化反応は、それ自体公知の方法で行うことが出来る。

【0031】例えば、化合物(d)の反応性誘導体、例えば酸ハライド、低級アルキルエステル、または活性エステル、イミダゾリドまたは混合酸無水物などと化合物(e)または化合物(f)を適宜反応させる方法、または化合物(d)と化合物(e)または化合物(g)を縮合剤を用いて直接結合する方法などを用いることが出来ス

【0032】酸ハライドを用いる場合、反応に不活性な 溶媒中、塩基の存在下または非存在下通常-20℃~溶 媒の沸点までで化合物(d)のハライドと化合物(e) または化合物(f)を反応させる。

【0033】溶媒としては、例えばエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、水またはこれらの混合物である。

【0034】塩基としては、例えば、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、ピリジン、トリエチルアミン、N,Nージメチルアニリン、水素化ナトリウム、nーブチルリチウムなどを用いることが出来る。

【0035】反応時間は、通常30分~24時間が適当である。

【0036】縮合剤を用いて直接結合する場合、反応に不活性な溶媒中、縮合剤の存在下、通常0℃~溶媒の沸点までで化合物(d)と化合物(e)または化合物(f)を反応させる。

【0037】溶媒としては、ベンゼン、トルエン、エーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、クロロホルム、N, Nージメチルホルムアミドなどを用いることが出来る。

【0038】縮合剤としては、例えばジシクロヘキシルカルボジイミド、ジエチル シアノホスホネート、カルボニルジイミダゾール、2-クロローNーメチルピリジニウム ヨージド、ジフェニルホスホリルアジド等を用いることが出来る。

【0039】ついで、化合物(g)を脱メチル化して化合物(h)とする。この脱メチル化反応には、ブロモシアン等を用いる方法やクロロエチル、クロロホルメート等のアルキルハロホルメートまたはN一ブロモスクシンイミド等を用いる方法、ヨウ素を用いる方法などがある。

【0040】ついで式IIIで表される化合物 (i)式

R-L' (III)

(式中、Rは前記と同意義、L' はハロゲン原子、トシレート等の脱離基を表す。)とを好ましくは塩基の存在下クロロホルム、エタノール、トルエン、N, N ージメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン等の溶媒中-20~~溶媒の沸点までで反応させることにより化1で表される本発明化合物を得ることができる。

【0041】また、化合物(h)は以下の化6に示す製造スキームIIIによっても製造することができる。

【0042】〔製造スキーム I I I]

[0043]

【化5】

【0044】 (スキーム中、Xは前記と同意義である。)

すなわち、化合物(j)をBoc化して化合物(k)とした後、化合物(d)またはその反応性誘導体と縮合し、化合物(m)とし、更に脱Boc化反応で化合物(h)を得る方法である。

【0045】本発明の化1および化2で表される化合物は、あるいは次の化7に示す製造スキームIVによっても得ることができる。

【0046】〔製造スキームIV〕

[0047]

【化6】

【0048】(化6中、X、およびRは前記と同意義である。)

すなわち、化合物 (n) から化合物 (o) を得た後、常 法によってアルコールあるいはアミンである化合物

(p) を得る。このものを化合物(d) またはその反応 性誘導体と反応させて化1で表される本発明化合物を得 る方法である。

【0049】本発明医薬の有効成分である式(I)の化合物の投与量は、症状によって異なるが、通常成人に対する1日の投与量は経口投与の場合、0.1~500mg/ヒト、静脈内投与の場合、0.01~100mg/ヒトが通常で、1日1回あるいは1日数回に分割して投与することが出来る。

【0050】本発明医薬組成物は、錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤などの固形製剤、あるいは注射剤、液剤、乳剤、座剤などに調製して使用できる。

【0051】上記各製剤を調製するためには、慣用的な

$$\stackrel{\text{(d)}}{\longrightarrow} \stackrel{\text{(d)}}{\longrightarrow} \stackrel{\text$$

製剤技術に従って製造されるが、必要に応じて助剤、安 定剤、乳化剤、希釈剤などの通常使用される添加剤を使 用することが出来る。

[0052]

【発明の効果】本発明化合物は、セロトニン4受容体に対して作用しセロトニン様の受容体刺激作用を有する。即ち、消化管運動賦活作用を有し、慢性胃炎、糖尿病、胃切除等の術後に伴う胸やけ、食欲不振、上腹部痛、腹部膨満感等の消化器症状の改善、及び逆流性食道炎、偽性腸閉塞および便秘などの治療に有効である。

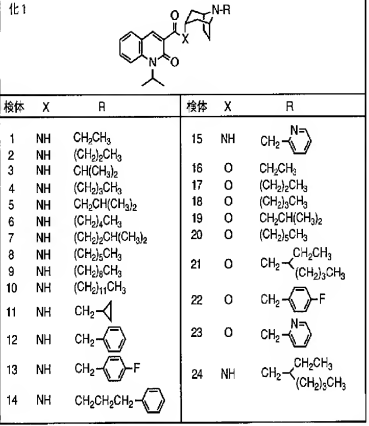
【0053】試験例

以下、本発明の医薬組成物の有効成分である化合物のセロトニン4受容体刺激作用を具体的に示す。

【0054】試験例1. セロトニン4受容体刺激作用 (検体) 本検体の構造式を表1に示す。

[0055]

【表1】



【0056】(試験方法) ザ ジャーナル オブ ファルマコロジー アンド エクスペリメンタル セラプーチクス (The Journal of Pharma cology and experimental Therapeutics、第252巻、第1378頁、1990年)に記載の方法に準じ、モルモット回腸縦走筋標本における電気刺激収縮作用(twitch response)を検討した。

【0057】ハートレー系モルモットより、回盲部から近位 $25\,\mathrm{cm}$ の回腸を摘出し、近位から約 $4\,\mathrm{cm}$ ずつ2本の条片から得られた縦走筋を実験に用いた。縦走筋の標本は Krebs solution ($32\sim34\%$)中に懸垂し、約 $0.8\,\mathrm{g}$ の負荷をかけ、 $95\%\mathrm{O}_2$ 、 $5\%\mathrm{CO}_2$ を通気した。

【0058】反応は、isometrictransducerを介して記録した。電気刺激条件は、<math>0.2Hz、 $1msecdurationとし、supramaximalvoltageにして約1時間放置して、安定化させた。<math>10^{-8}$ M濃度の5-HTでtwitchresponseが増強されることを確認した後、検体の作用について試験した。

【0059】活性(%)を算出する場合には検体100 nMを添加し増強反応を測定した後、更に5-HT10 0nMを添加し5-HTによる増強反応を100%としてそれに対する割合(%)を求めた。

【0060】 ED_{50} (nM) を算出する場合は、検体を少なくとも45分間休ませてから累積的に行い、その最大反応を100%として ED_{50} を算出した。

【0061】(結果)試験化合物及び試験結果を表2に示した。

[0062]

【表2】

検体	活性(%)	E Dsa (nM)
1	51.5	
2	61.8	36.5
3	19,2	
4	52.1	
5	71,8	
6	28.5	ł
7	34.1	
8	42.3	
9	4. 1	
10	8. 9	
11	47.9	23.5
12	51, 5	İ
13	33.6	
14	38.8	İ
15	54.7	
16	59.3	
1 7	57.9	
18	40.0	
19	75.7	
2 0	40.3	
2 2	64.2	

[0063]

【実施例】以下、参考例および実施例を挙げて本発明を 更に具体的に説明する。

【0064】なお以下の実施例および参考例に示す化合物番号は試験例1における検体番号と対応するものである。

【0065】参考例1

エンドー (8-メチルー8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクトー3-イル) 1-イソプロピルー2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキシレートの製造

(1) <u>2-オキソー1, 2-ジヒドロー3-キノリン</u> カルボン酸 エチル

酢酸700m1に2-ニトロベンジリデンマロン酸 ジエチル (J. Org. Chem. 、第3462頁、1960年) 45gを溶解し80℃に保ちながら鉄粉53gを数回に分けて加え、更に2時間撹拌した。

【0066】室温に戻した後、セライト濾過し濾液を減圧下濃縮した。得られた油状物をシリカゲルカラムクロマト(クロロホルムーメタノール=10:1)精製し、2-オキソー1,2-ジヒドロー3-キノリンカルボン酸 エチル 21.3gを得た。

【0067】mp:160~3.2℃(酢酸エチル)。

【0068】(2) $1- \frac{1}{2} -

【0069】溶媒を減圧下留去し、得られた油状物をシリカゲルカラムクロマト(酢酸エチル:n-ヘキサン=4:1)精製に付し、1-イソプロピル-2-オキソー1、2-ジヒドロ-3-キノリンカルボン酸 エチル1.55gを得た。

【0070】mp:54~7℃(酢酸エチル)。

1-イソプロピルー2-オキソー1, 2-ジヒドロー3-キノリンカルボン酸エチル1. 55g、水酸化ナトリウム0. 28gを含むエタノール10m1と水2m1の混合溶液を室温下一晩撹拌した。溶媒を留去した後、希塩酸を加え析出した固体を濾取水洗乾燥して1-イソプロピルー2-オキソー1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボン酸 0. 24gを得た。

【0072】mp:167.7~8.1℃ (酢酸エチル)。

 $\frac{\text{ロピ} \nu - 2 - \text{オキ} \nu - 1, \ 2 - \text{ジヒ} \nu - 3 - \text{キ} \nu \nu}{\text{カルボキシレート}}$

1ーイソプロピルー 2 ーオキソー 1 , 2 ージヒドロー 3 ーキノリンカルボン酸 1 g を含むテトラヒドロフラン 1 0 m 1 の懸濁液に塩化チオニル 1 . 6 m 1 を加え 8 0 ∞ で 1 時間撹拌した。反応液を減圧下留去した後、テトラヒドロフラン 1 0 m 1 を加え、再度減圧下留去した。残渣にテトラヒドロフラン 2 0 m 1 を加え酸クロライドのテトラヒドロフラン溶液を得た。

【0074】トロピン740mgを含むテトラヒドロフラン10ml溶液に氷冷下n-ブチルリチウム3.5ml(1.56Mn-ヘキサン溶液)を滴下し30分間撹拌した。

【0075】この溶液に先に調製した酸クロライドのテトラヒドロフラン溶液を滴下し、室温で一昼夜撹拌した。溶媒を留去後2N塩酸を加え酢酸エチルで洗浄した。

【0076】水層を炭酸水素ナトリウムで塩基性とした後、クロロホルムで抽出しクロロホルム層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

【0077】溶媒を留去後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト(クロロホルム:メタノール=20:

1) 精製し、エンドー(8-メチルー8-アザビシクロ [3.2.1] オクトー3-イル) 1-イソプロピルー2-オキソー1, 2-ジヒドロー3-キノリンカルボキシレート530 mg を得た。

[0078] MS (m/z) : 354 (M^{+}) , 310, 269, 172, 124.

[0079] IR ν (cm⁻¹, Neat) : 2937, 1733, 1652, 1211, 1034, 754.

[0080] NMR (ppm, CDCl₃): 1. 66 (6H, d, J=6.9Hz), 1. 88 (1H,

s) 1.92(1H, s) $2.00\sim2.30(6H, m)$ 2.32(3H, s) 3.17(2H, s)

s) 、5. 27 (1H, t, J=5. 4Hz) 、5. 3 $0\sim5$. 70 (1H, bs) 、7. $19\sim7$. 30 (1 H, m) 、7. $55\sim7$. 68 (3H, m) 、8. 22 (1H, s) 。

【0081】参考例2

エンド-N- (8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1] オクト-3-イル) -1-イソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミドの製造

1-イソプロピルー2-オキソー1, 2-ジヒドロー3-キノリンカルボン酸0. 5 gを含む塩化チオニル5 m 1溶液を2時間還流撹拌した。塩化チオニルを減圧下充分に留去した後、ベンゼン3 m 1 を加えた。

【0082】エンド-3-アミノ-8-メチル-8-ア ザビシクロ[3.2.1] オクタン0.36gを含むベ ンゼン3m1溶液を氷冷下、上記酸クロライドのベンゼ ン溶液中に滴下し、室温で2時間撹拌した。

【0083】酢酸エチルを加えた後、有機層を水、飽和 重曹水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。

【0084】溶媒を減圧下留去後、得られた残渣をアルミナカラムクロマト(クロロホルム)精製し、エンドーN-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソー1,2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド390mgを得た。

【0085】m. p. 175. 8~177. 8℃ (酢酸 エチル)。

[0086] MS (m/z) : 353 (M^+) , 214, 172, 84.

[0087] IRv (cm⁻¹, Neat): 3263, 1673, 1528, 1206.

[0088] NMR (ppm, CDCl₃): 1.68 (6H, d, J=7.2Hz), 1.76 (1H, s), 1.83 (1H, s), 2.00 \sim 2.40 (6H, m), 2.34 (3H, s), 3.10 \sim 3.28 (2H, m), 4.30 (1H, q, J=7.2Hz), 5.40 \sim 5.90 (1H, m), 7.22 \sim 7.33 (1H, m), 7.55 \sim 7.70 (2H, m), 7.75 (1H, d, J=7.8Hz) 8.83 (1H, s), 10.48 (1H, d, J=7.2Hz).

【0089】実施例1

エンド-N-(8-エチル-8-アザビシクロ[3. 2.1]オクト-3-イル) -1-イソプロピル-2-オキソ-1,2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミ ド(化合物1)の製造

(1) エンドーNー(8ーアザビシクロ [3.2.1] オクトー3ーイル)ー1ーイソプロピルー2ーオキソー 1,2ージヒドロー3ーキノリンカルボキサミド塩酸塩 エンドーNー(8ーメチルー8ーアザビシクロ [3.2.1] オクトー3ーイル)ー1ーイソプロピルー2ーオキソー1,2ージヒドロー3ーキノリンカルボキサミド22.4g及び1ークロロエチル クロロホルメート6.85mlの1,2ージクロロエタン100ml溶液を1時間加熱還流した。溶媒を減圧下留去した後メタノール100mlを加え1時間加熱撹拌した。

【0090】溶媒を留去し得られた残渣をイソプロパノールー酢酸エチルから再結晶してエンドー(8ーアザビシクロ $\begin{bmatrix} 3. & 2. & 1 \end{bmatrix}$ オクトー3ーイル) -1ーイソプロピルー2ーオキソー1,2ージヒドロー3ーキノリンカルボキサミド塩酸塩24.3gを得た。

[0091] mp; > 270 %

【0092】(2) エンド-N-(8-エチル-8-ア ザビシクロ [3. 2. 1] オクト-3-イル) -1-イ ソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノ リンカルボキサミド エンド-N-(8-アザビシクロ[3.2.1] オクトー3ーイル) -1ーイソプロピルー2ーオキソー1,2 ージヒドロー3ーキノリンカルボキサミド塩酸塩1.0 g、炭酸カリウム0.74g、臭化エチル0.2 m1のN,N-ジメチルホルムアミド10 m1の溶液を50℃で3.5時間加熱撹拌した。

【0093】反応終了後、水で希釈しクロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

【0094】溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマト(クロロホルム: NH3飽和メタノール=30:

1) 精製しエンド-N-(8-xチル-8-x ザビシクロ [3.2.1] オクト-3-4ル) -1-4ソプロピル-2-xキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド0.51gを得た。

【0095】mp;119~20℃(酢酸エチルーイソ プロピルエーテル)。

【0096】実施例2~24

実施例1と同様にして下記の検体を製造した。

【0097】エンド-N-(8-(n-プロピル)-8-アザビシクロ[3.2.1] オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソ-1,2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド(化合物 2)

mp; $142\sim4$ [°]C(酢酸エチルーイソプロピルエーテル)。

【0098】エンドーNー(8ーイソプロピルー8ーア ザビシクロ [3.2.1] オクトー3ーイル)-1ーイ ソプロピルー2ーオキソー1, 2ージヒドロー3ーキノ リンカルボキサミド塩酸塩(化合物3)

mp; 250 \mathbb{C} 以上 (イソプロピルアルコールーイソプロピルエーテル)。

エンドーN- $(8-(n-) f_{\nu})$ $-8-) f_{\nu}$ $-8-) f_{\nu}$ $-8-) f_{\nu}$ $-8-) f_{\nu}$ -1-4

mp; $103\sim6$ $^{\circ}$ (酢酸エチルーイソプロピルエーテル)。

【0099】エンド-N-(8-(2-)メチルプロピル)-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド(化合物5)

mp; $139\sim40$ [°]C(酢酸エチルーイソプロピルエーテル)。

【0100】エンド-N-(8-(n-ペンチル)-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソ-1,2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド塩酸塩(化合物 6)

mp;250℃以上(イソプロピルアルコールーイソプロピルエーテル)。

エンド-N-(8-(3-メチルブチル)-8-アザビ

シクロ [3. 2. 1] オクトー3ーイル) -1ーイソプロピルー2ーオキソー1, 2ージヒドロー3ーキノリンカルボキサミド (化合物7)

mp; 140~1°C (イソプロピルエーテル)。

【0101】エンド-N-(8-(n-ヘキシル)-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソ-1,2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド塩酸塩(化合物8)

mp; 250 \mathbb{C} 以上(酢酸エチルーイソプロピルエーテル)。

【0102】エンド $-N-(8-(n-)2\pi)-8-$ アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド塩酸塩(化合物 9)

mp; 216~8°C (酢酸エチルーイソプロピルエーテル)。

【0103】エンド-N-(8-(n-ドデシル)-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソ-1,2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド塩酸塩(化合物10)

mp; $207\sim8$ °C (イソプロピルアルコールーイソプロピルエーテル)。

エンド-N-(8-シクロプロピルメチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソ-1,2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド(化合物11)

mp; $119\sim21$ [°]C(酢酸エチルーイソプロピルエーテル)。

エンド-N-(8-ベンジル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソ-1,2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド(化合物12)

mp; $168\sim9$ $^{\circ}$ (酢酸エチルーイソプロピルエーテル)。

【0104】エンド-N-(8-(4-7)ルフルオロベンジル)-8-7ザビシクロ[3.2.1]オクト-3-4ル)-1-4ソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド(化合物 13)

mp; $169 \sim 70$ \mathbb{C} (酢酸エチルーイソプロピルエーテル)。

【0105】エンド-N-(8-(3-7)ェニルプロピル)-8-アザビシクロ [3.2.1] オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド(化合物14)

mp;113~4℃ (イソプロピルエーテル)。

【0106】エンド-N-(8-(2-))リジルメチル)-8-アザビシクロ [3.2.1] オクト-3-イル)-1-イソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキサミド2塩酸塩(化合物15)

mp;248~50°C(エタノールー酢酸エチル)。

【0107】エンド-8-エチル-8-アザビシクロ [3.2.1] オクト-3-イル 1-イソプロピルー 2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキ シレート塩酸塩(化合物16)

mp; $232\sim5$ °C (エタノールートルエンーイソプロピルエーテル)。

【0108】エンド $-8-(n-\mathcal{I}_{1}^{2})-8-\mathcal{I}_{1}^{2}$ ビシクロ[3.2.1]オクト $-3-\mathcal{I}_{1}$ ルー $1-\mathcal{I}_{1}^{2}$ ロピル $-2-\mathcal{I}_{1}^{2}$ キソー1, $2-\mathcal{I}_{1}^{2}$ ヒドロ $-3-\mathcal{I}_{1}^{2}$ カルボキシレート塩酸塩(化合物 17)

mp; $239\sim42$ [°]C (エタノールーイソプロピルエーテル)。

【0109】エンド-8-(n-ブチル)-8-アザビシクロ[3.2.1] オクト-3-イル 1-イソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキシレート塩酸塩(化合物 18)

【0110】エンド-8-(2-メチルプロピル) -8-アザビシクロ [3.2.1] オクト-3-イル 1-イソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキシレート塩酸塩(化合物 19)

mp; $215\sim8$ °C (エタノールーイソプロピルエーテル)。

mp; $247\sim50$ °C (エタノールーイソプロピルエーテル)。

【0112】エンド-8-(2-エチルヘキシル)-8-アザビシクロ [3.2.1] オクト-3-イル 1-イソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキシレート塩酸塩(化合物 21)

mp; $175\sim8.5$ °C (エタノールーイソプロピルエーテル)。

【0113】エンド-8-(4-フルオロベンジル)-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イル 1-イソプロピル-2-オキソ-1,2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキシレート塩酸塩(化合物22)

mp; $240\sim2$ °С (xதJ- μ -J μ -

【0114】エンド-8-(2-ピリジルメチル)-8-アザビシクロ [3.2.1] オクト-3-イル 1-イソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-キノリンカルボキシレート2塩酸塩(化合物23)

mp; $250 \sim 4$ °C (エタノール)。

【0115】エンド-N-(8-(2-エチルヘキシル)-8-アザビシクロ[3.2.1]オクト-3-イ

ル) -1-イソプロピル-2-オキソ-1, 2-ジヒド ロ-3-キノリンカルボキサミド塩酸塩(化合物 2 4) mp; $173\sim6$ \mathbb{C} (エタノールーイソプロピルエーテル)

フロントページの続き

(72)発明者 横森 貞和

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製 薬株式会社内 (72)発明者 畑山 勝男

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製 薬株式会社内